?s an,pn=jp 57137858 0 AN=JP 571

> 3 PN=JP 571 58 3 AN, PN=JP 57137858

?t s1/9/all

S1

1/9/1 (Item 1 from file: 351)

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

003536326

WPI Acc No: 1982-84319E/*198240*

Triglyceride determn. in body fluids, etc., e.g. serum - by analysing glycerol formed from the triglyceride after first decomposing reducing substances and free glycerol present

Patent Assignee: WAKO PURE CHEM IND LTD (WAKP) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 57137858 A 19820825 198240 B

Priority Applications (No Type Date): JP 8123745 A 19810220

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 57137858 A 7

Abstract (Basic): JP 57137858 A

Determn. of triglyceride in a biological sample (e.g. blood serum) by analysing glycerol formed quantitatively from triglyceride in the sample, comprises first decomposing reducing substances (e.g. ascorbic acid, glutathione, uric acid, bilirubin, etc.) and free glycerol present together with triglyceride in the sample under conditions of 0.0005-0.003 M/l. periodic acid concn. and pH 0-3.5, and determining the glycerol formed quantitatively from the triglyceride in the sample.

Triglyceride can be accurately determined without interference from glycerol and reducing substances present in the sample.

Title Terms: TRI; GLYCERIDE; DETERMINE; BODY; FLUID; SERUM; ANALYSE; GLYCEROL; FORMING; TRI; GLYCERIDE; AFTER; FIRST; DECOMPOSE; REDUCE; SUBSTANCE; FREE; GLYCEROL; PRESENT

Index Terms/Additional Words: PERIODIC; ACID

Derwent Class: B04; J04

International Patent Class (Additional): C12Q-001/00; G01N-033/52

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B04-B04D; B05-C07; B10-G02; B11-C08; B12-K04; J04-B01B

Chemical Fragment Codes (M1):

02 M423 M760 M903 N102 P831 Q435 V600 V614

Chemical Fragment Codes (M2):

01 J0 J013 J2 J273 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M231 M232 M233 M262 M283 M320 M416 M620 M750 M903 N102 P831 Q435

03 C053 C101 C108 C300 C730 C800 C801 C804 C805 C807 M411 M781 M903 P831 Q503

Chemical Fragment Codes (M6):

04 M903 P831 Q435 R305 R515 R611 R627 R639

1/9/2 (Item 1 from file: 345)

DIALOG(R)File 345:Inpadoc/Fam.& Legal Stat (c) 2001 EPO. All rts. reserv.

3906949

Basic Patent (No, Kind, Date): JP 57137858 A2 820825 < No. of Patents: 001>

PATENT FAMILY:

JAPAN (JP)

Patent (No, Kind, Date): JP 57137858 A2 820825

QUANTITATIVE MEASURING METHOD FOR TRIGLYCERIDE (English)

Patent Assignee: WAKO Author (Inventor): YAM CHEM IND LTD SHI KAZUHIKO; HANADA TOSHIROU; TOU TOORU

Priority (No, Kind, Date): JP 8123745 A 810220 Applic (No, Kind, Date): JP 8123745 A 810220 IPC: * G01N-033/52; C12Q-001/00; G01N-033/50

CA Abstract No: * 97(25)212064B Derwent WPI Acc No: * C 82-84319E JAPIO Reference No: * 060237P000137

Language of Document: Japanese

(Item 1 from file: 347) 1/9/3

DIALOG(R) File 347: JAPIO

(c) 2001 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

00987558

QUANTITATIVE MEASURING METHOD FOR TRIGLYCERIDE

PUB. NO.:

57-137858 A] August 25, 1982 (19820825) PUBLISHED:

INVENTOR(s): YAMANISHI KAZUHIKO HANADA TOSHIRO

KATO TORU

APPLICANT(s): WAKO PURE CHEM IND LTD [351724] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan) 56-023745 [JP 8123745]

APPL. NO.: February 20, 1981 (19810220) FILED:

[3] G01N-033/52; C12Q-001/00; G01N-033/50 INTL CLASS:

46.2 (INSTRUMENTATION -- Testing); 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY --JAPIO CLASS:

Microorganism Industry); 28.2 (SANITATION -- Medical) Section: P, Section No. 157, Vol. 06, No. 237, Pg. 137,

JOURNAL: November 25, 1982 (19821125)

ABSTRACT

PURPOSE: To eliminate a measuring error, by measuring glycerol generated from triglyceride quantitatively after decomposing free glycerol and reductive substances coexisting with triglyceride in a living body sample by periodic acid and removing them.

CONSTITUTION: Free glycerol coexisting with triglyceride and reductive substances such as ascorbic acid, glutathione, urea, bilirubin, in a living body sample are decomposed by 0.0005-0.003M/1 periodic acid at 0-3.5pH and after that, triglyceride is decomposed into glycerol and fatty acids by polyprotein lipase. Quantitatively produced hydrogen peroxide by reacting peroxidase on produced glycerol is reacted on a coloring reagent to be oxidizable under the existence of peroxidase and triglyceride is measured by a colorimetric measurement. By this method, it is decomposed and is removed perfectly even when 30mg/dl free glycerol exists. ?s an,pn=jp 5911197

O AN=JP 5911197

O PN=JP 5911197

O AN, PN=JP 5911197

?s an,pn=jp 59011197

0 AN=JP 59011197

3 PN=JP 59011197

3 AN, PN=JP 59011197

?t s3/9/all

S3

(Item 1 from file: 351) 3/9/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

003907059

WPI Acc No: 1984-052604/*198409* Related WPI Acc No: 1983-823707

XRAM Acc No: C84-022178 XRPX Acc No: N84-039692

(54) CRACKED GRAIN DETECTION DEVICE

(11) 57-137857 (A)

782 (19) JP (43) 2

(22) 20.2.1981

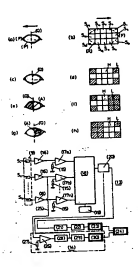
(21) Appl. No. 56-24546

(71) SATAKE SEISAKUSHO K.K. (72) TOSHIHIKO SATAKE(1)

(51) Int. Cl3. G01N33/10,G01N21/88

PURPOSE: To calculate the proportion of cracked grains automatically with high precision, by detecting the variance of the quantity of a light transmitting through a grain by plural photodetectors and calculating the number of cracked grains and the total number of grains on the basis of the variance of the image pattern and the grain detection signal of a specific photodetector.

CONSTITUTION: A reference brightness of the central transparent part of a sample grain is set to setting equipments 15 provided in comparators 17a~17n of a counter circuit 13 for cracked grains, and a prescribed voltage corresponding to a brightness for discriminating the background and grains from each other is set to a setting equipment 28 of a comparator 27 on the side of a counter circuit 14 for the number of grains. When the same grain passes through a slit part of the light transmitting window of the bottom part of a conduit from a supply hopper, the transmitted light is magnified and is projected onto the photodetecting face of a photodetector 9. The photodetector 9 has 15 elements S₁~S₁₅, and it is discriminated by a CPU18 whether the brightness pattern of each element is the pattern of a regular grain (d) or the pattern of a cracked grain (f) or (h). The result is counted by counters 22 and 29 to display the proportion of cracked grains on a digital display device 24, thus calculating the proportion of cracked grains accurately and rapidly with high precision.



47

(54) QUANTITATIVE MEASURING METHOD FOR TRIGLYCERIDE

(11) 57-137858 (A)

(43) 25.8.1982 (19) JP

(21) Appl. No. 56-23745

(22) 20.2.1981

(71) WAKO JUNYAKU KOGYO K.K. (72) KAZUHIKO YAMANISHI(2)

(51) Int. Cl3. G01N33/52,C12Q1/00,G01N33/50

PURPOSE: To eliminate a measuring error, by measuring glycerol generated from triglyceride quantitatively after decomposing free glycerol and reductive substances coexisting with triglyceride in a living body sample by periodic acid and removing them.

CONSTITUTION: Free glycerol coexisting with triglyceride and reductive substances such as ascorbic acid, glutathione, urea, bilirubin, in a living body sample are decomposed by 0.0005~0.003M/l periodic acid at 0~3.5pH and after that, triglyceride is decomposed into glycerol and fatty acids by polyprotein lipase.

Output triglyceride by drogen perovides by reacting perovides on produced Quantitatively produced hydrogen peroxide by reacting peroxidase on produced glycerol is reacted on a coloring reagent to be oxidizable under the existence of peroxidase and triglyceride is measured by a colorimetric measurement. By this method, it is decomposed and is removed perfectly even when 30mg/dl free nioved perfectly even when complete these and property and the large state of the perfect and the per programmes for more soft resource powers with the soft of the soft glycerol exists.

(54) ROTATION TRANSFER DEVICE FOR SPEEDOMETER

(11) 57-137859 (A)

(43) 25.8.1982 (19) JP

(21) Appl. No. 56-22881

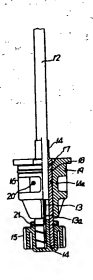
(22) 20.2.1981

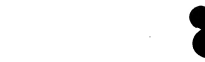
(72) TAKASADA TAKAHASHI(1) (71) NISSAN JIDOSHA K.K.(1)

(51) Int. Cl3. G01P1/04

PURPOSE: To reduce the number of parts and facilitate assembling, by connecting directly a pinion and an inner cable and fitting and fixing an outer cable to a mouthpiece fixed to a sleeve, in a rotation transfer device for a car.

CONSTITUTION: A hollow cylinder-shaped mouth piece 14 is fitted and fixed to the end part of an outer cable 12 throughout a comparatively longer range. A tip part 13a of an inner cable 13 is formed into an angular rod and is inserted into a nylon pinion 15. The mouthpiece 14 is inserted into the pinion 15. The whole of these parts is fitted to a transmission by a sleeve 16. The rotation of the pinion 15 driven by a worm gear in the transmission is transferred to the inner cable. The mouthpiece and the outer cable are stationary and are rotated in accordance with the rotation of the pinion, and a lubricant is supplied to this part sufficiently. Since the outer cable, the mouthpiece, and the sleeve are fitted to one another in a long range, oil leakage does not occur.





19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭57—137858

f)Int. Cl.³
 G 01 N 33/52
 C 12 Q 1/00
 G 01 N 33/50

6422—2G 6543—4B 6422—2G 砂公開 昭和57年(1982)8月25日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全7頁)

毎トリグリセライドの定量方法

②特 願 昭56-23745

②出 願 昭56(1981) 2 月20日

砂発 明 者 山西一彦

東京都板橋区赤塚3丁目17番10

号

@発 明 者 花田寿郎

川越市大字南大塚784番地南ハイツ103号

⑦発 明 者 加藤透

東京都世田谷区三宿2丁目19番

地3号柳谷荘5号

①出 願 人 和光純薬工業株式会社

大阪市東区道修町3丁目10番地

明 船 小

1. 発明の名称

トリグリセライドの定量方法

2. 特許請求の範囲

生体試料中のトリグリセライドから定量的に生成したグリセリンを制定することによりトリグリセライドを定量する方法に於て、生体試料中にトリグリセライドと共存する遊離のグリセリンと選
元性物質を過ョウ素改變度の0005~0003
11/4、レリロ~3.5に於て予め分解した後生体試料中のトリグリセライドから定量的に生成したグリセリンを測定することを特徴とする、生体試料中のトリグリセライドの定量方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は生体 試料中のトリグリセライドの定量 方法に関する。更に詳記すれば、生体試料中にト リグリセライドと共存する遊離のグリセリンとア



の指標として日常臨床検査に広くとり入れられて

いる。定量方法として私特異性、迅速性の面から

酵素反応を利用して敷終的にトリグリセライドと

当量の過酸化水泵を生成させてベルオキシダーゼ

の共存下で被敵化性星色試察を酸化し発色させて

比色定量する方法が主として用いられている。し

かしとの方法に限らず、花米の生体は料中のトリ

グリセライドから定量的に生成したグリセリンを

脚定することによりトリグリセライドを定盤する

方法は生体は料中に共存する遊離のグリセリンが

正調整を与え、クリセリンを像化激元反応を利用

して翻定する場合な避元性物質が負額差を与える

ため、正確なトリクリセライドの定意ができない

欠点があつた。遊離グリセリンによる正誤差を除

く方法としては、生体飲料にグリセロキナーゼ。

グリセロールー3-リン酸オキンダーゼ,ベルオ

キシダーゼ,アデノシン三リン酸及び4-アミノ

8

特開昭57-137858 (2)

ナンチピリンを含む試楽を加えて反応させること 化より滋服のグリセリンを分解除去した後、リポ プロケインリバーセとトルイジン誘導体からなる | 散薬を加えてトリグリセライドを定量する方法が 開発されているが、強元性物質の影響を受ける欠 点がある。また、ピリルピンの妨害除去の方法と しては予め治療化水来とベルオキシダーゼを含む **試楽を試料に加えてビリルビンを搬化分解した後** 改留する過酸化水栄をカタラーゼで除いてから トリグリセライドを測定する方法が関発されてい る。しかしながら遊離グリセリンと選元性物質を 同時に分解除去することは、 困難 でもつた。 本発 男者らは、発来法におけるこれらの久点を解消す べく鋭意研究の結果、 0.0005~0.003 M/B の機匠で過ョウ素像を使用することにより酸性~ 中性の散性に於て、遊離グリセリンを分解除去す ることができ、更に反応時の散性をPH0.5~3

~ 3 **~**

に胸節すれば、遊離グリセリン、ピリルピン及びその他の輩元性物質が同時に分解除去でき、しかもトリクリセライトの定数には、何等支障を与えないことを発見し本発明を完成するを使ごかった。グリセリンが中性~弱酸性で適当ウ素酸により変化ののののが強されることにな知であり、グリセリンの定盤に代利用されている。本発明者らり、グリセリンの定盤に代利用されている。本発明者らり、変化ののクリセリンと悪元性物質を開発した結果、PHの、5~4 にかいて、過当るととにより遊離グリセリン及び造元性物質を同時に分解除去できることを発見した。

即ち、本発明は、生体飲料中のトリグリセライドから定動的化生成したグリセリンを制定することによりトリグリセライドを定費する方法に於て、生体飲料中にトリグリセライドと共存する遊離

のグリセリンと私元性物質を過日ク素酸機能 0.00005~0.0003 M/8、 p H 0~3.5 化於て予め分解した後生体試料中のトリグリセライドから定量的化生成したグリセリンを測定することを特徴とする、生体試料中のトリグリセライドの定量方法である。

- 4 -

生体試料中のトリグリセライドから定量的にグリセリンを生成させるためには自体公知の方法例えばトリグリセライドをリポプロテインリパーゼの作用により定量的にグリセリンと脂肪酸に分解する毎によればよい。

グリセリンを剛定するためには自体公知の方法 例えばグリセリンをアデノシン三リン酸の存在下 グリセロキナーゼの作用で定量的にグリセロール ー 3 ーリン酸としこれにグリセロールー 3 ーリン 酸オキンダーゼを作用させるか又はグリセリンに グリセリンオヤンダーゼを作用させることにより 定量的に生成した過酸化水素を測定する特によれ はよい。

避骸化水泉は自体公知の方法例えばこれをベル オキシダーゼの作用により被徴化性品色試験と定 量的に反応させ生じた量色を比色剛定する等によ り削定すればよい。

本勢明は例えば次のようにして容易に実施する ととができる。

以下余白

しにくいので正確なトリクリセライド値を得るこ とはてきない。別表1に過日ウ素酸によるビリル ビン分解に於けるPHの効果を例示する。PH05~ 4 に於いては過ヨウ素酸の酸化力が強められ例え ばPH28、過ヨウ果酸 0.002M/8 では、1~3分 間で遊離グリセリン及び最元性物質は完全に分解 できる。通常人血清中の遊離グリセリンは約1~ 5 mg/de 含有されているが本発明の方法によれば、 遊贈グリセリンが30季を存在しても完全に分解除 去することができる。

掲載化水果とベルオキシダーゼを用いる星色反 **応は、通常PH7~8で行われるので過ョウ素酸** の酸化力は、抑制されるため、発色反応における 試棄盲検値は過ヨウ果酸を使用したい場合に比べ て有意差は無い (別表2) またクリセリンは過さ ウ素酸により酸化されてホルムアルデヒドとギ酸 を生成するが酵素反応による発色系には、全く影

特開昭57-137858(3)

即ち、例えば、生体試料中にトリグリセライド と共存する遊離のグリセリンとアスコルビン酸、 グルタチオン、尿酸、ヒリルヒンなどの量元性物 質を過りウ果酸により酸化分解した後、トリクリ セライドをリポブロテインリバーセでクリセリン と脂肪酸に分解し、ここに生じたクリセリンをク りセロキナーゼとアデノシン三リン酸でクリセロ ールー3リン酸としこれにグリセロールー3リン 酸オキンダーゼを作用させるか、又は生じたグリ セリンピクリセリンオキシダーセを作用させるこ とにより定量的に生成した過酸化水果をベルオキ シダーゼの共存下で被酸化性星色試薬と反応させ 生じた星色を比色剛定することによりトリクリセ う 1 ドを定量する。 この 場合、 過ョク 常 酸 嚢 度 0.0 005~0.003M/8 で前処理 (酸化分解処理) を行う。 前処理の被性は、PHO~3.5である。PH4以 上に於ては、量元性物質、特にビリルビンが分解

~ 8 -

響を及ぼさない。

過日ウ果酸による処理PHとビリルビン喪留量(Myfde)

-	r			T	,			
H PH	1.15	2.0 4	296	3.98	4.94	6.0 6	6.99	7.99
] (7:8cl. 2.94 emp/ell)	0	0.69	0.34	1.03	1.03	0.5 2	0.5 2	1.21
2 (T.Búl. 24.04 	0.1 7		1,55					
(注)						لــنــ		

(1) ビリルビンの御定はアルカリアゾビリルビン法 にょる。

② 過 3 ク 楽 酸 機 度 は 0.0018 M/8 の もの を 用 い 試 料 20uBC 0.6 ml を加えて3分間37Cで反応させた。 発色時のPHによる試楽盲検値の変動例

PH 92	時間	0 min	10 min	30 min	60 min
6.5 1	+	0.045	0.048	0.050	0.056
L		0.0 2 3	0.024	0.026	0.0 2 8
	ı	T			

- 9 -



		l			
+	0.026	0.0 2 9	0.0 3 4	0,039	
1-1	0.016	0.018	0.0 2 2	0.023	
1	0060	0.063	0,073	0.087	
 	0.0 5 5	0.058	0.067	0.076	
	+ - +	- 0.016 + 0.060	- 0.016 0.018 + 0.060 0.063	- 0.016 0.018 0.022 + 0.060 0.063 0.073	

(1) 経過時間は発色飲液を添加接吸光度制定までの 時間を示す。

(2) 表内 数値は 505 nm における吸光度(セル層厚 10 mm)を示す。

(3) 過ヨウ素酸+は 0.0018 M/8 過ヨウ素酸 0.6ml を用いた。

発色試験は 2.5ml を用いた。
は 教験に体験を気を4-TRJTデビットプロレスJ-レを開いた。
本発明に用いる過日ウ素酸はメタ過日ウ素酸ナ
トリウム、退日ウ素酸カリウム、パラ過日ウ素酸ナ
ナトリウムなどの塩にしてこれらにより代用して
ことロックをでもないことであり。
も差支えない。過日ウ素酸溶液のPHを関節する
には碳酸、塩酸、硝酸、過塩素酸、リン酸などの

- 11-

の化合物に限定されないことは勿論である。以下余日

特開館57-137858 (4)

無機酸類のほか、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、乳酸等の有機酸類あるいはこれらの混合物などを用いるととができる。

- 12 -

以下に実施例を述べる。

冥施例

前処理液: 過日り条酸(H104・2H=0)0.04 gも悪智水に溶かして100 ml ヒする(0.00 175 H/l)。pHは2.87である。

発色試験:リポプロテインリバーゼ3500単位、グリセロキナーゼ200単位、グリセロールー3-9ン酸オキシダーゼ120単位、ベルオキシダーゼ200単位、イデリシン三リン酸サトリウム100mg、4-Tミリマンチピリン9mg、P-クロロフェノールアのmg、酢酸マグネシウム4mM、トリトン×405(Rohm and Haas Co)20mg をPH 7.500.05 Hトリス(ヒドロキシメチル)アミ)メタン級衝換にヒかして100ml とする。

血清トリケリセライドの測定操作法:血清 2 0 ML もヒリ前処理液 0.6 mL も加えて 3 7 ℃但温



特開昭57-137858 (5)

第3 乗り以第1 田の結果からも明らかなように、 模果法では試料中の避難ケリセリンもトリグリセ ライドヒレて測定しているなめ、高値を示している。

第1表、遊難がりせりンの除夫納果

	T Man	0	3 mg	5 mg	10 003
	A	404	407	400	400
	8	423	459	47/	520
2	A	\$2	63	53	82
	В	64	91	109	159
3	Λ	77	77	76	27
	В	12	119	141	189

(姓) A は、本窓明に縁か測定法、B は、本発明に係る負処理深の代りに無智水を用いる方法を永す。東内数値はトリグリセライドの my/dを亦す。

虧の表. 試菓ブランク値

超過時間	0	10	30	60 A
A	0.027	0.030	0.03/	0.038
В	0.017	0.025	0.020	0.023

-- 16 ---

(18) 無過時間は発色戦 淑を添加線 吸光展測策 までの時間を示す。 最内数値は、505 mm Kがけ 5吸光度

水槽中以3分間浓量粮、轮包试液 2.5 ml 飞细丸

7 1 0 分間、3 7 °C 恒温水槽中以放置 L K 検蒸留

水色対照として 5 0 5 mm に於ける吸光及を測定

する。 虹灣20以上 の代りに蒸留水20 川 まと

り、上記と同様に採作し、505 nm の吸光度を 型定する(鍼薬プランク)。トリオレインスはト リバルミチン200 mg にトリトン× 100 (R ohm and Haas Co.) 3 ml を加え加温溶解した 後水を加えて激しく撹拌分散乳化させて100 ml としたものを標準液とし、その20 Ml モヒリ、

血清と同様に操作して吸光度を測定する。

清試料中のトリグリセライド値を算出する。

血清の吸光族、標準液の吸光膜からそれぞれ鍼

結果を第1展~第4表に示す。第3表に日本発明に係る方法と提来派による同一試計の比較測定 値が、第1回には両方の相関回が示されている。

- 15 ----

楽ブランクの吸光度も差別いた吸光度の比から血

表内軟値は、505 mm ドガリカ吸光炭(セル層库10 mm)を介す。

第8表, 测定值 n 比較

	使作 10 数	
No.	Α	В
,	155.00	204.00
	277.00	322.00
3	43.00	103.00
4	103.00	142.00
5	105.00	133.00
6	151.00	188.00
7	235.00	268.00
8	237.00	267.00
,	193.00	259.00
10	61.00	184.00
11	18.00	125.00
平均值	150.00	111.54

(15) 取内数値はトリアリセライド A 115/Cl を放す。

(約表内数値はトリグリセライドの mg/dU 8末寸・ 4. 図面の簡単な説明

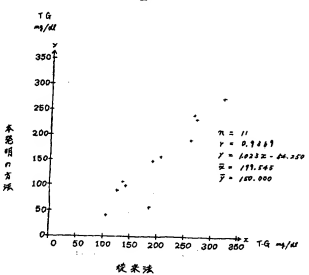
第1回日、不発明の方法と被果派との相関図で あろ。

機軸及が横軸は、それぞれ、各尺の有法に除ける試料中のトリケリセライド(TB)濃族(my/dl)を乗わす。

好野太顾人 初光蛇浆工案株式会社

手統補正書





昭和56年3月2日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

16-0237K5 昭和56年2月20日提出の特許順

2. 発明の名称

トリクリセライドの定量方法

1 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

オオサカシヒがパトショウマナ テロウノ ベンナ 大阪府大阪市東区遺修町3丁目10番地/ 適節先 TEL 03-270-8571

? 30 % 219 30 4s? 和 光純菓工業株式会社

56. 3. 3 化即斯二韓

4. 禁正命令の日付

代表者

自発

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の概。

補正の内容

明細書14頁~18頁の静書(別紙のとおり)。

以下に実施例を述べる。

前処理液:過日ウ素酸(H[O a · 2H * G) 0.0 4 8を蒸留水に搾かして100gとする(0.00) 7 5 M/8) · P H H 2 8 7 T 5 8 .

発色試験:リポプロテインリバーゼ3500単 位、クリセロ中ナーゼ200単位、クリセロール - 3 - リン酸オキショーセ120単位、ベルオキ ショーゼ200単位、アデノシン三リン酸ナトリ ウム100 町 、4~アミノアンチピリン9 町、 ークロロフェノール70 My 、酢酸マクネシウ A 4 m M . F U F > x 4 0 5 (Rohm and Haan Co.) 物 をPH 7.5 の 0.0 5 M トリス(ヒドロキ シメナル) Tミノメタン銀筒液にとかして100

血情トリグリセライドの測定操作法:血滑20 µ B を と り 前 処 理 鞍 0.6 ㎡ を 加 え て 3 7 ℃ 恒 鷸

水槽中に3分間放配後、発色散液25 ml を加えて10分間、37℃恒温水槽中に放置した後蒸割定水を対照として505nmに於ける吸光度を翻定する。血清20μBの代りに蒸留水20μBをとり、上記と同様に操作し、505nmの扱光度にけいいますン200mmを加えてはいる。ml E を加えか風溶解した後水を加えて微しく提择分散乳化させて100ml Comb and Haas Co.) 3 ml を加えか風溶解した後水を加えて微しく提择分散乳化させて100ml Comb and Haas Co.) 3 ml を加えか風溶解した

血清の吸光度、標準液の吸光度からそれぞれ試 繋プランクの吸光度を差引いた吸光度の比から血 荷試料中のトリクリセライド値を舞出する。

結果を第1表~第4表に示す。第3表には本発明に係る方法と従来法による同一試料の比較測定値が、第1図には両方の相関図が示されている。

- 1 5 -

(労) 経過時間は発色試液を添加後吸光度制定までの時間を示す。表内数値は、505nmにおける吸光度(セル層厚10mm)を示す。

第3表 御定値の比較

剛定法	W. A. III - A. D.	
No	A	В
1	155.00	204.00
2	277.00	3 2 2.0 0
3	4 3.0 0	1 0 3.0 0
4	1 0 3.0 0	1 4 2.0 0
5	1 0 5.0 0	1 3 3.0 0
6	151.00	188.00
7	2 3 5.0 0	2 6 8.0 0
8	2 3 9,0 0	267.00
9	193.00	2 5 9.0 0
10	6 1.0 0	I 8 4.0 C
11	8 8.0 0	1 2 5.0 0
平均值	1 5 0.0 0	199.54

钳 表内数値はトリグリセライドの 写/du を示す。 特開昭57-137858 (ア)

第3表及び第1図の結果からも別らかなように、 従来法では試料中の避難クリセリンセトリクリセ ライドとして測定しているため、高値を示している。

第1表 遊離グリセリンの除去効果

	24	0	3 🖦	5 199	1 000
* _	A	404	407	400	400
1	В	423	459	471	5 2 0
	A	5 2	5 3	53	52
2	В	64	91	109	159
_	Α	. 77	7 7	76	77
3	В	92	119	141	189

他 A は、本発明に係る制定法、B は、本発明に係る前処理被の代りに蒸留水を用いる方法を示す。 表内 数値は トリグリセライドの my/de を示す。

第2次 試楽プランク値

和史法	0	10	30	6 0分
A	0.027	0.0 3 0	0.031	0.038
В	0.0 1 7	0.0 2 5	0.020	0.0 2 3

- 16-

第4表 オスコルビン酸の影響除去効果

7	0	24	/dB	1	0209	/du	2)*¥9,	/dB	3)mg	/d₽	4	O#47	/dl2	5)PRO	/de
A	1	9	1	1	9	1	1	9	0	1	ģ	1	1	9	1	1	9	0
В	1	9	8	1	6	5	1	3	0		9	5		7	1		4	3

田 表内数値はトリグリセライドの料/Wを示す。

4. 図面の簡単カ脱卵

第 1 図は、本発明の方法と従来法との相関図で ある。

機軸及び機軸は、それぞれ、各々の方法化於ける試料中のトリグリセライド (TG) 複皮 (***) (***) を扱わす。

特許出願人 和光納東工業株式会社